This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INBUSTRIELLE

PARIS

11) No de publication : (A o utilizer que pour le dissament et les companies de mandature) 2.050.251

N° d'earegistrement astional ; 69.23249 (theor pour les passments d'annurés.

IA utiliser pour les paiements d'annurés, les demondas de copies officielles et toutes autres comespondances avec (1.N.P.L.)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

1" PUBLICATION

22	Date de dépôt	8 juillet 1969; & 10 h 15 mm.
(41)	Date de la mise è la disposition du	· ·
	public de la damande	B.O.P.L - e Listes > nº 13 du 2-4-1971.

- 61) Classification internationale (Int. CI.... C 08 y 20/00/B 01 d 13/00.
- 71) Déposant : INSTITUT FRANÇAIS DU PÉTROLE, DES CARBURANTS : ET LUBRIFIANTS, 1 et. 4; svenue de Bois-Présus 82-Rusil-Malmaison.

Mandataire :

- Polyhnides sulfunés utilisables comme échangeuss de cations, lours procédés de préparations
- 72 Invention de : Michelle Sauviet, Robert Seile et Bernard Sillione
- 33 32 31 Priorité conventionnelle

2050251

La présente invention a pour objet :

- " de nouveaux polymères et copolymères hétérocycliques contenant dans leur chaîne des syches et des groupements sulfoni-
- des polyamides acides précurseurs de ces polymères
 - des polyamides esters précurseurs de ces polymères
 - des procédés de préparation de ces divers polymères
 - l'utilisation de ces polymères sous forme de films ou de vernis électrodialytiques.
- les polymères définitifs de l'invention peuvent être représontés par la formule générale suivante :

Dans cette formule, R est un radical organique tétravalent, Ar est un radical organique divalent porteur d'au moins un groupement 15 sulfonique, àr' est un radical organique divalent, r est un nombre entier compris entre ! et 4, n est un nombre entier positif et m est un nombre entier positif ou nul.

- Le radical organique tétravalent R possède au moins deux atomes de carbone, par exemple de 2 à 24. Il peut être aliphatique, liné20 aire ou ramifié, alicyclique, aromatique hétérocyclique ou homocyclique. Lorsque R est aromatique ou alicyclique, ses valences doivent être groupées deux à deux en position soit orthe soit péri. Le
radical aromatique peut être formé soit d'un seul cycle, acit de
plusieurs cycles (par exemple de 2 à 6), qui peuvent être acit acco25 lés, soit reliés entre oux. Dans ce cas, la liaison entre les divers cycles peut être uns simple liaison entre les atomes de carbone des noyaux aromatiques; elle peut également être faite soit par
un groupe sloylène on halcaloylène, soit par un atome de soufre ou
d'oxygène, soit encore par un groupement tel que s

2050251

étant soit des atomes d'hydrogène soit des restes d'hydrocarbures et R, et R, étant un reste monovalent d'hydrocarbure.

- Le radical Ar est un radical organique divalent, aromatique homocyclique ou hétérocyclique, porteur d'au moins un groupe sulfonique. Ar peut être formé d'un ou plusieurs cycles, accolés ou reliés entre eux. Ces deux valences du radical peuvent se trouver soit sur le même cycle, à l'exclusion de la position ortho, soit sur des cycles différents. Les groupes sulfoniques peuvent être soit sur le même cycle, soit sur différents cycles, et leur position vis à vis des valences du radical peut être quelconque. Les divers cycles peuvent être reliés entre eux par des lisisons carbone-carbone, des groupes slocylènes, alcenylènes et haloalecylènes, par de l'oxygène ou du soufre, ou par un groupe tel que :

15 - BH - CO - NH - . où R est de l'hydrogène ou un reste hydrocarboné.

- Le radical Art est un radical organique divalent, aliphatique, alicyclique ou aromatique homocyclique ou hétérocyclique. Le radical Art peut, loraqueil est aromatique ou alicyclique, être formé d'un ou plusieurs cycles, soit accolés, soit reliés entre eux. Lea deux valences du radical peuvent se trouver sur le même cycle, à condition de ne pas être sur deux carbones voisins, ou être situées sur des cycles différents. Les différents cycles peuvent être reliés entre eux par les mêmes types de liaisons que ceux indiqués ci-dessus dans le cas du radical Ar.

- Les polymères de la présente invention peuvent être préparés par des procédés consistant à faire réagir :

- au moins use dismine eromatique biprimaire, porteuse d'un ou plusieurs groupements sulfoniques, de formule;

$$\mathbb{E}^{\mathbf{S}_{\mathbf{B}}} - \mathbb{A}^{\mathbf{L}} - \mathbb{A}^{\mathbf{B}^{2}}$$

où ar et x ont les mêmes significations qu'explicité ci-dessus, ou un mélange d'au noins une diamire sulfonique ainsi définie avec une ou plusieurs diamines biprimaires non sulfoniques, allyhatiques,

10

2050251

alicycliques ou aromatiques, de formule:

où Ar' a la même signification qu'explicité ci-dessus, le pourcentage des diamines sulfoniques dans le mélange des diamines pouvant 5 être compris entre 1 et 100, avec au moins :

- un diambydride d'acide tétracarboxylique de formule:

où R est un radical organique tétravalent défini ci-dessus

- ou un tétraester d'acide tétracarboxylique de formule :

où les flèches indiquent une isomérie possible. E un radical organique tétravalent défini ci-dessus, R₅ et R₆ peuvent être différents ou identiques et sont des radicaux hydrocarbonés contenant de préférence de 1 à 13 atomes de carbone comme, par exemple, des alcoyles inférieurs, ou des aryles.

- ou un dihaloformylester de formule :

où R est un radical tétravalent défini si-dessus, R₅ un radical monovalent défini oi-dessus, X est un halogène, et où les flèches 20 désignent une possible isomérie.

- ou un discide diaster de formule :

où R et \mathbf{R}_5 sont des radioaux définis plus haut et où les flèches indiquent une isomérie possible.

25 On peut, suivant ces procédés, obtenir soit directement les polymères de l'invention, soit des polymères intermédiaires qui seront transformés ultérieurement en polymères définitifs.

2050251

- Parmi les diamines aromatiques biprimaires utilisables dans le cadre de l'invention, l'une au moins doit posséder au moins un groupoment sulfonique. On peut citer, à titre d'exemple de ces dernières : l'acide diamino-2,4 benzène sulfonique, l'acide diamino-2,5 5 benzène sulfonique, l'acide diamino-3,5 chloro-4 benzène sulfonique, l'acide diamino-3,5 phénylamino-4 benzène sulfonique, l'acide diamino-2,5 methoxy-4 benzène sulfonique, l'acide diamino-3,5 p-toluène sulfonique, l'acide diamino-3,5 o-toluène sulfonique, l'acide diamino-4,6 bengène disulfonique-1,3, l'acide diamino-2.5 benzène 10 disulfonique-1,3, l'acide diamino-4,8 naphtalène disulfonique-2,6, l'acide diamino-3,6 naphtalène disulfonique-2,7, l'acide diamino-4,5 naphtalène disulfonique-2,7, l'acide diamino-1,7 naphtalène sulfonique-5, l'acida dismino-t, 4 naphtalène sulfonique-2, l'acide diamino-5,8 naphtalène sulfonique-2, l'acide diamino-1,4 anthraquinone 15 sulfonique-2, l'acide dismino-4,4° biphényle sulfonique-3, l'acide diamino-4,4° biphényle disulfonique-5,3°, l'acide dismino-4,4° diméthyl-5,5' biphényle disulfonique-2,2', l'acide diamino-4.4' diméthoxy-5,5' biphényle disulfonique-2,2', l'acide diamine-4.4' biphényle disulfonique-2,2°, l'acide diamino-4,4° diphényléther 20 disulfonique-2,2', l'acide dismino-4,4' diphényléther sulfonique-2, l'acide dismino-4,4° diphénylsulfure disulfonique-2,2°. l'acide diamino-4,4 diphényléthane disulfonique-2,2 , l'acide diamino-4,4 diphénylamine sulfonique-2, l'acide diamino-4,4° diphénylamine sulfonique-3, l'acide diamino-4,4° méthyl-2° diphénylamine sulfonique-2. 25 l'acide diamino-3º,4 méthyl-4º diphénylamino sulfonique-2, l'acide diamino-4,4 stilbène disulfonique-2,2 , l'acide amino-2(m-aminobenzamido)-5 benzène sulfonique, l'acide amino-3(m-aminobenzamido)-5 p-toluène sulfonique, l'acide (dismino-2,4 p-phénoxy)-6 naphtalène sulfonique-2, l'acide uréylènebis-(amino-2 méthoxy-4)-5,5' bensène 30 sulfonique, l'acide uréylènebis (amino-2) benzène sulfonique, l'acide uréylènebis (p-aminobenzamido)-2 -5,5' benzène sulfonique, qui peuvent être utilisés souls ou un mélanges.

- Parmi les diamines biprimaires que l'on peut utiliser en mélange avec les diamines sulfoniques lorsque l'on souhaite préparer un 35 copolymère, on paut citer à titre d'exemples :

la m-phénylène diamine, la p-phénylène diamine, la bensidine, le diamine-4,4° diphényl méthene, le diamine-4,4° diphényl sulfure,

la diamino-4,4° diphényl sulfone, la diamino-4,4° diphénylamine, le diamino-1,5 naphtalène, le diamino-3,3° benzanilide, le diamino-3,4° benzanilide, la diamino-2,6 pyridine, la diamino-3,5 pyridine, l'hexaméthylène diamine, l'heptaméthylène diamine, l'heptaméthylène diamine, la nonaméthylène diamine, la diamine, la diamine, la diamine, la diamine, la diamine, la diamine-2,11 dodécane, le diamino-1,4 cyclohexane, atc

- Parmi les dérivés d'acides tétracarboxyliques que l'on peut utiliser dans le cadre de l'invention, on peut citer les dianhydri-10 des des acides suivants :
- l'acide pyromellitique, l'acide phényl-3 pyromellitique, l'acide diphényl-3,6 pyromellitique, l'acide bensoyl-3 pyromellitique, l'acide trifluorométhyl-3 pyromellitique, le tétracarboxy-1,2,5,6 naphtalène, le tétracarboxy-1,
- 15 2,4,5 napthalane, la tétracarboxy-1,4,5,8 naphtalane, le tétracarboxy-1,4,5,8 tétrahydronsphtalane, le tétracarboxy-1,4,5,8 dichloro-2,6 naphtalane, le tétracarboxy-1,2,3,4 bensène, le tétracarboxy3,3*,4,4* diphényle, le tétracarboxy-2,2*,3,3* diphényle, le tétracarboxy-3,3,9,10 pérylène, le bis-(dicarboxy-3,4 phényl)2,2 propane,
- 20 le bis-(dicarboxy-2,3 phényl)-2,2 propane, le bis-(dicarboxy-2,3 phényl)-1,1 éthane, le bis-(dicarboxy-5,4 phényl)-1,1 éthane, le bis-(dicarboxy-3,4 phényl) méthane, le bis-(dicarboxy-3,4 phényl) méthane, le bis-(dicarboxy-3,4 phényl) éther, le bis-(dicarboxy-3,4 phényl) sulfure, la bis-(dicarboxy-3,4 phényl) sulfone, la té-
- 25 tracarboxy-2,2',3,3' benzephénone, la tétracarboxy-2,3,3',4' benzophénone, la tétracarboxy-3,3',4,4' benzophénone, le tétracarboxy3,3',4,4' benzhydrol, le tétracarboxy-1,8,9,10 phénanthrène, la
 tétracarboxy-2,3,5,6 pyrazine, le tétracarboxy-2,3,4,5 thiophène,
 l'acide éthylène tétracarboxylique, la tétracarboxy-2,3,4,5 pyrro-
- 30 lidine, l'acide dyclopentane tétracerboxylique-1,2,3,4, l'acide
 butane tétracerboxylique, le tétracerboxy-3,3°,4,4° acobencènc, le
 tétracerboxy-5,3°,4,4° acoxybenzène, le bis-trimellitate d'éthylène,
 la bis-(dicerboxy-3,4 benzoyl)-N,N° diphényl-N,N° p-phénylènediamine,
 l'acide dinéthyl-1,4 diphényl-7,8 bioyclo-2,2,2)octène-7 tétracer-
- 35 boxylique-2,7,5,6, l'acide tétrachloro-1,4,7,8 bioyclo(2,2,2)octbre-7 tétracarboxylique-2,3,5,6, l'acide diphényl-7,8 bioxclo(2,2,2) cotène-7 tétracarboxylique-2,3,5,6 l'acide diméthyl-1,8 bioxclo (2,2,2)cotène-7 tétracarboxylique-2,3,5,6, le bis-triméllitate de

2050251

p-phénylène, le bis-trimellitate de néopentyle, le bis-(disarboxy-3,4 phényl)=2,2 hexaflucropropane, le bis-(dicarboxy-3,4 bensoyl)-1,3 benzène, le bis-(dicarbony-3,4 benzoyl)-1,4 benzène, le bis-(dicarboxy-3,4 benzoyl)-4,4° diphényléther, le bis-(dicarboxy-3,4 5 benzyl)-1,3 benzène, le bis-(dicarboxy-3,4 benzyl)-4,4° diphényléther, le bis-(dicerboxy-5,4 phénylhydroxyméthylène)-1,3 benzène, le bis-(dicarboxy=3,4 phényl) diphénylsilane, le tétracarboxy=3,31, 4,4° benzamilide, le bis-(dicarhory-3,4 phényl) diflucrométhane; le bis-(dicarboxy-3,4 phénoxy) diméthylailane, la bis-(dicarboxy-3,4 10 phényl)-N,Nº urée, la bis-(dicarboxy-5,4 phényl)-N,Nº thiourée, l'isophtalate de bis-(dicarboxy-3,4 phényle), le bis-(dicarboxy-3,4 phonyl)-N,Nº isophtalamido, le bis-(dicarboxy-3,4 phonyl)-N,Nº téréphtalamide, le bis-(dicarbony-3,4 phényl-E carbamoyl)-4,4° diphényléther, le bis-(dicarboxy-3,4 phénexy)-1,3 benzène, le bis-(di-15 carboxy-3,4 phénoxy}-1,4 bensène, l'soide nadique, l'acide tétrahydrofuranne tétracarboxylique-2,3,4,5.

On citera aussi les discides diesters d'alcoyle et d'aryle, les tétraesters d'alcoylè et d'aryle, les di-haloformyldiesters d'alcoylè et d'aryle, les esters étant par exemple les esters de méthy20 le, d'éthyle, d'isopropyle, de m-butyle, de t-butyle, de néopentyle, de n-dodécyle, de phényle, de m-tolyle, d'o-tolyle, de p-tolyle, de mylyle dérivés des anhydrides et acides précédents.

- Le procédé préférentiel de préparation des polymères de l'invention consiste à faire réagir des quantités sensiblement équino25 léculéires d'au moins un dianhydride d'acide tétracarboxylique avec
au moins une diamine aromatique. L'une au moins de ces diamines doit
être porteuse d'au moins un groupement sulfonique qui peut se trouver soit sous forme d'acide sulfonique libre, soit sous forme de
sel d'amine tertiaire.

JO La polycondensation est conduite en solution dans un solvant polaire anhydre, en maintenant la température du milieu réactionnel à une valeur inférieure à 60°C, est de préférence entre C et 40°C. On obtient dans ces conditions un acide polyamique sulfoné qui reste en solution dans le milieu. Il répond à la formule générale 35 II :

7

2050251

où les flèches indiquent une possibilité d'isomérie, R, Ar et Art sont des radicaux correspondant aux définitions données ci-dessus, x, n et m sont des nombres définis ci-dessus, et R, est soit nul, soit une amine tertiaire telle que, par example : pyridine, triéthylamine, quincléine, isoquincléine, triéthylène diamine, lutidine, collidine, la N-diméthylamiline, la N-diéthylamiline, la tri n-butylamine, la N-éthyl pipéridine, etc ...

Les solvants utilisables pour ce mode de préparation sont ceux 10 qui sont inertes vis à vis des réactifs et qui sont susceptibles de dissoudre au moins l'un d'entre eux. Les solvants préférés sont du type aprotique polaire tels que, par exemple, le diméthylformamide, le diméthylacétamide, la N-méthyl pyrrolidone, le diméthylaulfoxyde, le N-méthylformamide, l'hexaméthylformamide, etc

On peut dissoudre tout d'abord la diamine sulfonique dens le solvant, sous atmosphère inerte, puis ajouter peu à pau le diamhy-dride par petites quantités à la solution agitée, de façon que la température du milieu ne dépasse pas 40°C.

Si la diamine à groupes sulfoniques libres ne possède pas une 20 solubilité suffisante, on peut augmenter fortement cette solubilité en préparant les sels d'amine tertiaire des groupes sulfoniques de la diamine. Ces sels peuvent être préparés à part, isolés, puis utilisés dans la polycondensation, mais on peut aussi préparer "in situ" en ajoutant au solvant polaire des quantités atcechicmétriques 25 d'amine tertiaire. Ces amines peuvent être choisies parmi celles citées ci-dessus comme exemples de R₇. On peut également faire un mélange des deux résotifs en poudre, puis ajouter par petites parties ce mélange au solvant de la réaction.

L'acide polyamique reste en solution dans le solvant, en accrois-30 sant de façon notable la viacosité du milieu, si elle devient trop importante, on yeut sans inconvénient, ajoutar du solvant. Les concentrations généralement utilisées variant entre 5 et 30 % de constituants solides dans le mélange.

2050251

- Les acides polyamiques aulfoniques II peuvent être isolés par addition au mélange réactionnel d'un excès de non solvant, tel que l'éther éthylique, l'acétone, le méthanol, l'éthanol, etc ... Ils peuvent également être obtenus par évaporation du solvant à tempéra-5 ture assez basse, de préférence inférieure à 60° C.

Ces acides polyamiques sulfonée présentent un degré de polymérisation assez grand pour que leur viscosité inhérente, mesurée à 30°C pour une concentration de 0,5 % dans un solvant tel que le diméthylacétamide, soit supérieure à 0,1 dl/g et de préférence comprise en-10 tre 0,3 et 5 dl/g.

- La conversion des acides polyamiques sulfoniques II en polyadres définitifs I peut être réalisée de plusieurs façons :
- un premier procédé consiste à chauffer ces acides polyamiques à des températures supérieures à 80° C, de préférence comprise an15 tre 100 et 300° C. Au cours de ce chauffage, il se produit une cyclodéshydratation qui transforme les acides polyamiques en hétérocycles polyimides. Ce chauffage a également pour effet de régénérer
 les groupes acides sulfoniques libres à partir de leurs sels d'amines tertiaires.
- Un autre procédé de conversion est le traitement de l'acide polyamique sulfonique par un agent de déshydratation chimique. On peut utiliser, pour cet usage, des anhydrides d'acides gras inférieurs, comme l'anhydride acétique ou propionique, ou des anhydrides d'acides aromatiques tels que, par exemple, l'anhydride benzoïque, ou encore des anhydrides d'acides carboxyliques possédant un atome d'asote tertiaire, tels que l'anhydride nicotinique par exemple.

Ce traitement a également pour effet de libérer acide sulfonique libre et amine tertiaire de leurs acle, et l'amine tertiaire 30 ainsi libérée permet de catalyser la réaction de déshydratation en polyimides sulfoniques définitifs.

- Un autre procédé de préparation des polymères de l'invention consiste à faire réagir au moins une diamine aromatique porteuse de groupe sulfonique avec au moins un tétraester d'acide tétracarboxy35 lique. La réaction de polycondensation se fait en utilisant de préférence des quantités équimoléculaires des réactifs, en solution

9

2050251

dans des solvants organiques tels que, par exemple, le diméthylformamide, le diméthylacétamide, le N-méthyl pyrrolidone, etc Par chauffage de la solution à des températures comprises de préférence entre 80 et 200°, C, on obtient un polymère de atructure générale :

où R, R_5 , Ar, Art, x, m et n ont la même signification que di-dessus, les flèches indiquent une isomérie ponzible.

Le passage aux polymères définitifs de l'invention peut se faire par chauffage du polymide-ester sulfonique à températures com-10 prises de préférence entre 200 et 300° C.

- Un autre procédé de préparation de l'invention réside en la préparation d'un polyamide-ester sulfonique en faisant réagir au moins une dinmine arematique porteuse de groupes sulfoniques sur un diestor-dihalogénure d'acide. Pour cela, on peut dissoudre la dia15 mine sulfonique dans un des solvants organiques polaires cités précédemment, additionnée ou non d'une amine tertiaire qui permet la solubilisation du composé diamine sulfonique et la capture de l'hydracids formé au cours de la résotion de polycondensation. La réaction est conduite en ajoutant le diestor-dihalogénure d'acide à la
20 solution du composé diaminé, en agitant vigoureusement et en maintenant le mélange à une température n'excédant pas 100°C, et comprise de préférence entre - 15 et + 20° C. On obtient ainsi un polyamide-ester sulfonique de fermule générale :

25 où R, R₅, Ar, Ar², R₇, x, m et m ont les mêmes significations que données plus haut.

On pout également obtenir ces polymères intermédiaires par polycondensation interfaciale, selon les techniques connues, Les polyamides esters sulfoniques ainsi obtenus sont transformés en polyimides sulfoniques définitifs par un traitement thermique qui provoque la cyclisation en imide et régénère les groupes sulfoniques <u>libres</u> de leurs sels d'amines tertiaires. Ce traitement set de préférence effectué à une température comprise entre 100 et 300° C.

- Un autre procédé de préparation des polymères de l'invention consiste à faire réagir la ou les diamines dont une au moins porte le ou les groupements sulfoniques aur au moins un diester diacide 10 d'acide tétracarboxylique défini plus haut. Cette réaction est préférentiellement effectuée en chauffant des quantités sensiblement équimoléculaires des réactifs dans un solvant organique approprié qui pourra être par exemple, la N-méthyl pyrrolidone, le diaéthylsulfoxyde, le diméthylacétamide; le diaéthylformanide, les crésols, 15 les chlorophénols, etc ..., la température de la réaction étant supérieure à 80° C et, de préférence, comprise entre 100 et 250° C.

La composition des polymères obtenus par ce procédé est fonction de la température et de la durée de la réaction. On peut être en présence soit de polymères sous leur forme définitive de polyi-20 mides sulfoniques, soit de mélanges de polyimides sulfoniques et d'acides polyamiques sulfonés non enecre cyclisés. Dans ce cas, un traitement ultérieur, à des températures comprises de préférence entre 150 et 300° C, effectue leur transformation en polymères définitifs de l'invention.

25 - Les polyimides sulfoniques de la présente invention sont généralement infusibles et insolubles dans les solvants organiques. Il est donc préférable d'effectuer la mise en forme en utilisant les polymères intermédiaires, de type polyamide ester sulfonique ou acide polyamique sulfoné, qui présentent soit des températures de 50 fusion peu élevées, soit des solubilités importantes dans des solvants organiques. La transformation en polymères définitifs se fere alors par un des traitements déorits ci-dessus sur l'objet ainsi façonné.

C'est sinsi que les polyimides sulfonés de l'invention peuvent 35 être obtonum sous forme de films, mombranes, vernis ou énaux et ce sont sous ces formes qu'ils présentent le plus grand nombre d'appli-

2050251

cations.

Ces films ou vernis peuvent âtre obtenus à partir des solutions d'acides polyamiques sulfonés ou de polyesters amides sulfonés, par les procédés classiques de préparation de pellicules. On peut, par 5 exemple, étaler des couches d'épaisseur constante de polymères intermédiaires sur des plaques de verre ou des surfaces métalliques, au moyen de dispositifs appropriés. Le solvant est ensuite évaporé et les pellicules sont soumises au traitement chimique ou thermique qui transforme les polymères intermédiaires en polymères définitifs 0 de l'invention.

Les polyimides sulfonés sont alors obtenus sous forme de films souples et résistants qui sont aisément détachés des plaques de verre, ou sous forme de vernis qui adhèrent parfaitement aux surfaces métalliques.

Les polyimides sulfonés de l'invention présentent un intérêt particulier dans le domaine des échangeurs d'ions et de l'électro-dialyse. Sous forme de films, ils peuvent être utilisés en électro-dialyse comme membranes cationiques permettant par exemple l'épuration de solutions salines ou l'obtention de liquides organiques de 20 haute résistivité.

Sous forme de vernis adhérant aux surfaces métalliques, ils peuvent être utilisés à la cathode comme vernis électrodialytiques, même sous champ électrique intense. Ils permettent ainsi l'obtention de liquides de haute résistivité et l'on peut les utiliser dans 25 de nombreux domaines de l'électronique et de l'électrotechnique.

Les exemples qui suivent sont destinés à mieux illustrer l'invention, mais ils ne peuvent en aucun cas en limiter la portée.

Exemple 1

On prépare, sous atmosphère d'argon, une solution de 27,9 g
30 d'acide diamino-4,4° diphénylamine sulfonique-2 dans 280 g de diméthylacétamide anhydre en présence de 10,1 g de triéthylamine pure.
Lorsque la dissolution du sulfonate de triéthylamine est totale, on
ajoute par petites quantités à la solution vigoureusement agitée
21,8 g d'anhydride pyromellitique sublimé, en veillant à ue que la

2050251

température ne dépasse pas 30° C. Vers la fin de l'addition, la viscosité de la solution augmente fortement. On poursuit l'agitation à température ambiente pendant 2 h après la fin de l'addition d'anhydride.

Une partie du polymère obtenu est précipitée en portant un peu de la solution dans un excès d'acétone. Le polymère est broyé finement, lavé trois fois à l'acétone, puis à l'éther et séché jusqu'à poids constant à température ambiante. On mesure la viscosité inhérente à 30°C dans le diméthylacétamide de l'acide polyamique ainsi 10 obtenu, pour une concentration de 0,5 % 1 2,15 dl/g.

Exemple 2

Une partie de la solution préparée suivant l'exemple 1 cet déposée en couche mince d'épaisseur constante aur la face finement
polie et soigneusement dégraissée d'électrodes métalliques en acier
15 inoxydable. Après évaporation du solvant sous courant d'asote pendant 12 h à température ambiante, les électrodes revêtues sont portées progressivement à 240° C sous vide pendant 4 h. On obtient
ainsi des électrodes recouvertes d'un vernis de polyimide sulfonique adhérent d'épaisseur constante, cette épaisseur pouvant attein20 dre 40 μ.

La capacité d'échange de ces vernis électrodialytiques est évaluée de la façon suivante : l'électrode revêtue est utilisée comme
cathode dans une cellule d'électrodialyse dont l'anode est une
électrode métallique sur laquelle est plaquée une membrane échan25 geuse d'ions anioniques à groupes anmoniums quaternaires sur support
de polystyrène. La cellule d'électrodialyse est remplie de nitrobensène fraichement distillé. On applique alors progressivement à
la cellule une tension continue.

Un vernis du type précédent, de 10 µ d'épaisseur, a permis 30 d'obtenir une résistivité de 1,0.10¹⁵ n.cm pour le nitrobenzène sous un champ électrique de 100 kV/cm. Ce vernis reste adhérent à l'electrode jusqu'à un champ de 250 kV/cm.

Exemple 3

Une autre partie de la solution d'acide polyanique sulfoné pré-35 paré suivant l'exemple i est déposée sur des plaques de verre à

13

2050251

l'aide d'un dispositif permettant d'obtenir une épaisseur constante de dépôt. Le solvant est ensuite évaporé par passage d'un courent d'azote à 70° C. Les dernières traces de solvant sont éliminées par chauffage sour vide à 120° C pendant 24h. Les files cont alors portés à 240°C sous vide pendant é h. Con files sont ensuite décollés de la plaque de verre. Ils sont souples et régistants, colorés en brun.

Un film de 30 μ d'épaisseur a présenté les caractéristiques mécaniques suivantes :

- 10 contrainte à la rupture : 8,3 kg/mm2
 - . allongement & la rupture : 4 %.

On évalue la capacité d'échange de ces membranes électrodialytiques en les utilisant comme membrane cationique on association avec une membrane anionique de adme type que celle de l'exemple 2, les 15 deux membranes étant plaquées sur deux électrodes d'acter imenydable poli.

En utilisant une membrane de 30 μ d'épaisseur, la résistivité atteinte par le nitrobonzène sous un champ de 30 kV/cm est de 2.10 12 Ω .on.

20 Exemple 4

On dissout sous atmosphère inerte, 27,9 g d'acide dismino-4,4° diphénylamine sulfonique-2 dans 330 g de diméthylacétamide anhydre en présence de 1,01 g de triéthylamine. On ajoute peu à peu à la solution 32,2 g de disnhydride de l'acide bensophénonetétracarbory-25 lique, en maintenant la température aux environs de 30°C. On pour-suit l'agitation pendant i h après l'addition de l'anhydride.

Une partie de la solution est précipitée dans l'acétone, broyée, lavée et séchée à température ambiente. Le viscosité inhérente pour une concentration de 0,5 % dans le diméthylacétamide à 30° C est de 30 1,14 dl/g.

Des vernis électrodislytiques sont obtenus suivant la méthode décrite dans l'exemple 2.

Un de cen vernis d'épaisseur 7 µ utilisé en association avec une membrane anionique de même type que celle de l'example 2, a por-35 té du nitrobenzène à une

2050251

résistivité de 5.16¹² O.cn sous un champ de 100 kV/cm. Ce vernis adhère à l'électrode jusqu'à un champ de 190 kV/cm.

Ess membraces deticatiques seat préparées autrant la méthode déorite dans l'exemple 3. Les films sont séchés à 70° C nous courant 5 d'azote, puis soumis à un chauffage progressif jusqu'à 240° C nous vide. Cette température est maintenue pendant 4 h. On obtient des films souples, brun clair,

Un film de 35 u d'épaissour a présenté les caractéristiques sécaniques suivantes :

- 10 contrainte è la rapture : 14,7 kg/mm2
 - allongement à la rúpture : 4 %.

En utilisant ce même film de 35 µ d'épaisseur, dans l'électrodialyseur décrit précédement, du nitrobenzème a atteint une résistivité de 1,2.10°2 c.cm sous un champ de 3 kV/cm.

. 45 Exemple 5

On prépare sous atmosphère inerte, une solution à partir de 18,8 g d'acide diamino-2,5 benzène sulfonique, 10,1 g de triéthylamine et 230 g de diméthylacétamide anhydre. 21,8 g d'anhydride pyromellitique sont ensuite ajoutés lentement à la solution sgitée, 20 en refroidissant de façon à ce que la température ne dépasse pas 30° C. L'acide polyamique sulfoné, isolé de la même façon que dans les exemples précédents, présente une viscosité inhérente de 1,7 dl/g (mesurée à 30° C, pour une concentration de 0,5 % dans le diméthylacétamide).

A partir de cette solution d'acide polyamique on prépare des vernis déposés sur des électrodes suivant le procédé décrit dans l'exemple 2. Dans une expérience effectuée dans des conditions similaires à celles décrites dans les exemples précédents, un de ces vernis, de 20 précédents eur, permet d'obtenir du nitrobenzène offrant une résistivité de 1,5.10 0, cm sous un champ de 100 kV/cm. Ce vernis continue à adhérer parfaitement à l'électrode jusqu'à un champ de 150 kV/cm.

Exemple 6

On prépare un acide polyamique sulfoné dans les conditions dé-

crites dans l'exemple 1, à partir de 32,2 g d'anhydride benzophénone tétracarboxylique, 18,8 g d'acide diamino-2,5 benzène sulfonique, 10,1 g de triéthylamine et 288 g de N-diméthylacétamide. Après
réaction, une partie de la solution est précipitée par addition d'un
5 excès d'acétons. L'acide polyamique sulfoné ainsi isolé présente
une viscosité inhérente de 0,63 dl/g, mesurée par une concentration
de 0,5 % dans le diméthylacétamide à 30° C.

Une autre partie de la solution est utilisée pour enduire des électrodes en acier inoxydable; après évaporation du solvant à 10 température ambiante, ces électrodes sont portées progressivement jusqu'à une température de 240°C, sous pression réduite. On obtient ainsi des électrodes reconvertes d'un vernis de polyimide sulfonique adhérant parfaitement bien à la surface métallique. Ces électrodes sont utilisées comme cathodes dans une expérience d'électrodis—15 lyse conduite de façon similaire à celle décrite dans l'exemple 2.

Une de ces électrodes, recouverte d'un vernis de polymère de 13 μ d'épsisseur, permet d'obtenir du nitrobenzène présentant une résistivité 1,0.10 12 Ω .cm sous un champ de 100 kV/cm.

Exemple 7

On prépare à l'abri de l'humidité une solution de 18,8 g. d'acide diamino-2,5 benzène sulfonique dans 200 g. de diméthylacétamide
et 10,1 g de triéthylamine. On ajoute à cette solution, maintenue à
température ambiente, 42,6 g de diambydride du bis(dicarboxy-3,4
benzoyl)benzène. Vers la fin de l'addition, la viscosité de la solu25 tion augmente, et l'on poursuit l'agitation 2 heures après la fin de
l'addition du diambydride.

L'acide polyamique sulfoné obtenu présente une viscosité inhérente de 1,20 dl/g, mesurée à 0,5 % dans le diméthylacétamide à 30° C.

Une partie de la solution est étalée sur des plaques de verre, le solvant est évaporé par balayage d'azote à 70°C, puis chauffage sous pression réduite à 70°C. Les plaques recouvertes de films d'acides polyamiques sulfonés sont alors portées progressivement sous un vide de 10⁻² mm Eg jusqu'à 240°C, puis naintenues à catte température pendant 6 heures. Les films de polyimides sulfoniques sont alors décollés des plaques de verre, ils sont souples, résis-

16

2050251

tants, et peuvent être utilisés comme membranes cationiques en électrodialyse.

Une autre partie de la solution sert à préparer des vernis déposés sur des électrodes d'acter suivant la méthode employée dans
5 l'exemple 2. Ces électrodes, utilisées comme cathodes pour l'électrodialyse du nitrobenzène, permettent d'obtenir une résistivité de
10 12 Q.cm sous un champ de 4 kV/cm.

Exemple 8

A une solution anhydre et vigoureusement agitée de 13,95 g

10 d'acide diamino-4,4° diphénylamine sulfonique-2 dans 140 g de diménthylacétamide et 5,05 g de triéthylamine, on ajoute peu à peu en maintenant la température au-dessous de 40° C, 21,3 g de dianhydride du bis(dicarboxy-3,4 benzoyk)bensène.

L'acide polyamique sulfonique préparé ainsi a une viscosité 15 inhérente de 1,25 dl/g, mesurée à 30° C pour une concentration de 0,5 % dans le diméthylacétamide.

A partir de la solution d'acide polyamique, on prépare suivant le procédé précédemment décrit des films de polyimides sulfoniques dont les caractéristiques mécaniques sont : contrainte à la ruptu-20 re : 16,6 kgf/mm2, allongement avant rupture : 3 %. Ces films sont utilisables comme membranes cationiques.

On prépare également des électrodes recouvertes de vernis de polyimide sulfonique suivant le procédé décrit dans l'exemple 2. Une de ces électrodes, recouverte d'un vernis de 16 µ d'épaisseur, 25 est utilisée comme cathade pour l'électrodialyse du nitrobenzène; elle permet d'obtanir du nitrobenzène présentant une résistivité de 3,3 10 12 Ω.cm sous un champ de 100 kV/cm. Le vernis continue d'adhérer parfeitement à l'électrode jusqu'à une valeur du champ de 180 kV/cm.

30 Example 9

On prépare une solution de 24,7 g de mélange des hemiesters de méthyle isomères du bis-(dicarboxy-7,4 phénylhydroxyméthylène)-1,3 banzène dans 190 g de N-méthylpyrrolidone, et on y ajoute 13,85 g

2050251

d'acide diamino-4,4° diphénylamine sulfonique-2. On porte alors le mélange, maintenu sous atmosphère inerte, à 120° C pendant 1 heure. La solution de prépolymère ainsi obtenue sert à revêtir des électrodes métalliques ; après évaporation du solvant, puis chauffage progressif sous vide jusqu'à 250° C, on obtient des vernis de polyimides sulfoniques adhérant parfaitement bien aux surfaces métalliques.

Example 10

8004215585

On prépare une solution à partir de 27,9 g d'acide dismino-4,4° 10 diphénylamine sulfonique-2 et de 20 g de dismino-4,4° diphényléther dans 600 g. de diméthylacétamide, en présence de 7,8 g de pyridine. On ajoute ensuite à cette solution maintenue seus atmosphère inerte et agitée vivement, 44 g d'anhydride pyrouslittique, l'addition se faisant par petites quantités, en veillant à ce que la température 15 de la solution n'excède pas 40° C. On obtient ainsi une solution visqueuse d'acide polyamique sulfoné, qu'on peut utiliser pour préparer des films ou des vermis de copolyimides sulfoniques, suivant les procédés déjà décrits dans les exemples 2 et 3. La viscosité inhérente du copolyamide acide sulfoné est de 1,7 dl/g, mesurée à 20 30°C pour une concentration de 0,5 % dans le diméthylacétamide.

18

2050251

PAGE 21/24

REVENDICATIONS

1) Les polymères de formule générale :

dans laquellà R est un radical organique tétravalent, Ar est un re-5 dical arcmatique divalent portour d'au moins un groupement sulfonique, n un nombre entier positif et a un nombre compris entre 1 et 4.

2) Les copolymères de formule générale :

où R, Ar, R et E ont les mêmes significations que dans la revendi-10 cation 1, et sù Art est un radical organique divalent, aliphatique, alisyelique or hétérosyclique, et m montes positif.

- 5) Les copolymères selon le revendioavica 2, caractérisés en ce que lo redical Ar* est cliphatique.
- 4) Les polymères ou copolynères solon les revendications 1 ou 2, 15 caractérisés en ce que les radicaux ir et ir sont aromatiques et que ir et (ou) ir ronferment plusieurs cycles accolés.
- 5) Les polymères ou copolymères solon les reverdications 1 ou 2, caractérisés en ce que le radical Ar et(ou) Ar' renferment plusieurs cycles reliés entre eux par une liaison simple, des groupes alcoy20 lènes, alcenylylènes et haloalcoylènes ou par au moins l'un des groupes :

- RR₁ -, - COO - , - NH - CO - NH - , '
où R₁ est de l'hydrogène ou un route hydrogarboné.

2050251

- 6) Les polymères et copolymères selon l'une des revendications de 1 à 5, caractérisés en ce que le radical R est un radical aliphatique saturé.
- 7) Les polymères et copolymères selon l'une des revendications de 1 5 à 5, caractérisés en ce que le radical R est un radical aromatique.
 - 8) Les polymères, convertibles en polymères selon la revendication 1, caractérisés par la présence d'unités récurrentes de l'ormule :

dens laquelle R, Ar, x et n sont définis comme dans la revendication 10 1, le radical R, étant nul ou représentant une amine tertiaire.

9) Les copolymères, convertibles en copolymères selon la revendication 2, caractérisés par la présence d'unités récurrentes de formule :

- dans laquelle R, Ar, x et n sont définis comme dans la reventidation 1, Ar: et m sont définis dans la revendication 2, et R, est défini comme dans la revendication 8.
 - 10) Les polymères, convertibles en polymères selon la revendication 1, caractérisés par la présence d'unités récurrentés de l'ormule :

où R, Ar, x et n sont définis comme dans la revendication 1, R, est défini comme dans la revendication 8, et où les radicaux R, qui pauvent être égaux ou différents, sont des radicaux monovalents d'hydrocarbures.

_ 20

2050251

11) Les copolymères, convertibles en copolymères selon la revendication 2, caractérisés par la présence d'unités récurrentes de formule :

$$\begin{bmatrix} \text{HN} - \text{OC} & \text{CO} - \text{NH} - \text{Ar} \\ \text{R}_5\text{O}_2\text{O} & \text{CO}_2\text{R}_5 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \text{HN} - \text{OC} & \text{CO}_2\text{R}_5 \\ \text{SO}_3\text{H}, \text{R}_7 \end{pmatrix}_{\text{X}} = \begin{bmatrix} \text{HN} - \text{OC} & \text{CO}_2\text{R}_5 \\ \text{R}_5\text{O}_2\text{C} & \text{CO}_2\text{R}_5 \end{bmatrix}$$

- 5 où R, Ar, x et n sont définis comme dans la revendication 1, Art et m comme dans la revendication 2, R, comme dans la revendication 8, et R, comme dans la revendication 10.
- 12) Un procédé de fabrication des polymères de la revendication 1, consistant à faire réagir au moins une diamine sulfonique de formu-

avec un composé tétracerboxylique, dr et z étant définis comme dans la revendication 1.

13) Un procédé de fabrication des copolymères de la revendication 2, 15 consistant à faire réagir au moins une diamine sulfonique définie comme dans la revendication 12, et au moins une diamine biprimaire de formule :

avec un composé tétracerboxylique, Ar' étant défini comme dans la 20 revendication 2.

14) Un procédé selon les revendications 12 et 13, dans lequel le composé tétracarboxylique répond à la formule :

où R est défini comme dans la revendication to

25 15) Un procédé selon les revendications 12 et 13, dans lequel le composé tétracarboxylique répond à la formule: :

R₅0₂C R CO₂R₅

R₆0₂C > 200₂R₆

8004215585

21

2050251

où R₅ et R₆, identiques ou différents, sont des radicaux monovalents d'hydrocarbures, E étant défini comme dans la revendication 1.

16) Un procédé selon les revendications 12 et 13, dans lequel le composé tétracarboxylique répond à la formule :

où R et R5 sont définis comme dans les revendications 1 et 15, et où X est un atomes d'halogène.

17) Un procédé selon les revendications 12 et 13, dans lequel le composé tétrecarboxylique répond à la formule :

où R et R5 sont définis comme dans les revendications 1 et 15.

- 18) L'utilisation des films des polymères et copolymères des ravendications 1 et 2, obtenus suivant les revendications 12 à 17, comme membranes cationiques en éléctrodialyse. E
- 15. 19) L'utilisation en éléctroctrodialyse des vernis des polymères et copolymères des revendications 1 st 2; obtenus suivant les revendioations 12 & 17.